19 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

¹⁹ 公開特許公報(A) 昭60-211080

௵Int.Cl.⁴`

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和60年(1985)10月23日

C 23 C 22/73 // C 25 D 11/36

6793-4K 7141-4K

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

劉発明の名称

浸漬式リン酸亜鉛処理法

②特 願 昭59-68316

❷出 願 昭59(1984)4月4日

砂発明者 宮本

智 志

寝屋川市池田中町19番17号 日本ペイント株式会社内 寝屋川市池田中町19番17号 日本ペイント株式会社内

⁶⁹発 明 者 長 谷 正 道 ⁵⁰出 願 人 日本ペイント株式会社

大阪市大淀区大淀北2丁目1番2号

砂代 理 人 弁理士 青山 葆

外1名

明朝

1. 発明の名称

浸漬式リン酸亜鉛処理法

2. 特許請求の範囲

- 1. 金属表面を没漬してリン酸亜鉛処理する方法において、該金属表面を陰極として2~10A /dm²(金属表面)で10~60秒間直流電流を通電することを特徴とする方法。
- 2. 処理液に浸液した直後の金属表面に通電を 行なう上記第1項の方法。
- 3. 処理液より取出す直前の金属表面に通電を 行なう上記第1項の方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は浸漬式リン酸亜鉛処理法の改良に関する。更に詳しくは、金属製品のエッジ部表面における耐食性能を向上せしめ得るリン酸亜鉛処理法に関する。

[従来技術]

近年、リン酸塩処理に関する各種改良、カチオ

ン型電療塗装の導入等によって、金属製品の塗装 後の耐食性能は飛躍的に向上された。しかし、金 属製品のエッジ部(特にパリの部分)から塗膜が短 期間の間にフクレを生ずることが問題となってい ス

[発明の目的]

REST AVAILABLE COPY

食性能を発揮することを発見した。

[発明の構成、効果]

かかる発見に基づいて本発明が完成されたのであって、その要旨は、金属表面を浸液してリン酸 亜鉛処理する方法において、該金属表面を陰極と して2~10A/da²(金属表面、以下同様)で10 ~60秒間直流電流を通電することを特徴とする 方法に存する。

なお、浸漬式リン酸塩処理中の金属表面に通電を行なって、形成されるリン酸塩化成皮膜の耐食性能を向上せしめることは、従来公知である。例えば特公昭49-46220号、特開昭55-41930号が挙げられる。前者に開示の方法は、金属表面に交流電流を通電する。後者に関示の方法は、適常の浸液処理後、金属表面に降極または陽極)を通常には、通常処理によれば、通電処理を行なれない通常の浸液処理によれば、通電処理を行なれない通常の浸液処理によれば、形成皮膜の耐食性能は明らかに向上する。しかし、これらの従来技術においては、特に電流値に関しては、本発明

に比べて低い値が採用されている。例えば特開昭 55-41930号においては、0.05~2 A / dm² の電流値が採用されている。しかし、金属 表面を陰極と特定して、これに直流を2~10~60秒間通電するということ は、 開示されていない。この場合、2 A / dm² で10~60秒間通電するということ は、 間示されていない。この場合、2 A / dm² を は で10~60秒間による 皮膜が形成 また る では のの、エッジ部は本発明による 皮膜により耐食性能は向上は 認められない。また 10 A / dm² を 越えるとエッジ部は 本発明による 皮膜により耐食性能は向上するが、 平面部の強度 密着性能が過剰のリン酸亜鉛皮膜形成 のために に エッジ部に おいて本発明による皮膜が形成されて、 60秒を越えると平面部の強膜密着性能が低下する。

本発明方法においては、電流値および通電時間 を上述の範囲内で設定することにより、金属表面 のエッジ部には従来のリン酸亜鉛皮膜とは異なっ た皮膜が形成され、それ自体でもって耐食性能が

改善される。従来のリン酸亜鉛処理で得られる皮膜は、一般に塗装後の耐食性能の向上に寄与する ものの、単独での耐食性能はそを自体が多孔性であるためにほとんど期待できない。本発明によりエッジ部に形成される皮膜は、外観的には、平面の灰白色リンを重要とは異なり、、背黒色の皮膜であり、単独での耐食性能が優れている。 世級であり、単独での耐食性能が優なされても焼であり、の塗膜のエッジ部のように塗装されても焼けの塗膜の一によりごくわずかに強度で被覆されるにすぎない部分における耐食性能が、本発明による処理によって向上する。よって、エッジ部分周辺の塗膜にフクレが生ずるのを満足に防止し得る。

通電を行なわない通常の浸漬処理では、一般に 15~120秒の処理時間が採用されるが、これ に平行して本発明の通電処理を実施してよい。即 ち、通常の浸漬処理中に部分的に通電処理を実施 してよい。また、通常の浸漬処理の前後に直列的 に付加して本発朋の通電処理を実施してもよい。 この場合には、通電処理と無通電処理を同浴また は別俗で実施してよい。別俗で実施する場合には、 その間に水洗処理が採用されてもよい。

通電処理における対極としての陽極は、例えば ステンレス鋼(例、SUS304,316)、カー ポンが挙げられる。金属表面の陰極と陽極との間 の距離は、特に重要な要素ではない。

本発明方法におけるその他の条件は、従来公知の浸渍式りン酸亜鉛処理法に基づいて適宜避定されてよい。例えば、カチオン型電葡萄装の前処理として当該リン酸亜鉛処理を実施するのであれば、処理液としては、Zn イオン0.5~28/ℓ、Mn イオン0~28/ℓ、NO,イオン0~28/ℓ、NO,イオン0~18/ℓ、NO,イオン0~18/ℓ、Fイオン0~38/ℓを含む水溶液が使用されてよい。処理温度は30~70℃が適当である。処理液から取出した直後の金属表面に対して処理液をスプレーセ、付着スラッジを金属表面から除去する処理を採用してもよい。化成処理後の金属表面は、次い

BEST AVAILABLE COPY

で常法に従い水洗、乾燥した後に電着盤装等公知 の途差処理に供すればよい。

金属表面としては、鉄鋼、亜鉛およびそれらの 合金が挙げられる。

[実施例]

次に実施例および比較例を挙げて本発明を具体 的に説明する。

実施例1~3

情浄な鋼板を打抜き直径10mmでエッジ部分に約0.1mm程度のパリを有する孔を形成する。この試験片をリン酸亜鉛処理液(2m イオン0.8g/l、PO。イオン14g/l、Ni イオン0.5g/l、NO。イオン3g/l、C10。イオン0.5g/l、NO。イオン3g/l、C10。イオン0.5g/l、NO。イオン0.08g/l含み、全酸度17ポイント、避難酸度0.9ポイント、トーナー値1.5ポイントの水溶液)に浸渍し、52でにおいて第1表に示す条件にて無通電処理次いで連続して試験片を除極としてカーポン電極を隔極とし直流通電処理する。その後試験片を水道水次いで脱イオン水で洗い、乾燥する。

8 g/l、NO。イオン4 g/l、C10。イオン0.7g/l、NO。イオン0.06g/lを含み、全酸度17.5 ポイント、遊離酸度0.9 ポイント、トーナー値2.0 ポイントの水溶液)を 使用し、第3表に示す条件にて直流通電処理次いで連続して無通電処理を行なう以外は、実施例1~3と同様に実施する。その結果を第3表に示す。

実施例8

異なる配合のリン酸亜鉛処理液(Zn イオン1 g/l、PO、イオン14 g/l、Mn イオン 0.8 g/l、SiFuイオン1g/l、NO。イオン4g/l、C10。イオン0.7 g/l、NO。イオン4g/l、C10。イオン0.0 fg/l、NO。イオン0.0 fg/lを含み、全酸度18.5 ポイント、遊離酸度0.9 ポイント、トーナー値2.0 ポイントの水溶液)を使用し、第3表に示す条件にて直流通電処理次いで連続して無通電処理を行なう以外は、実施例1~3と同様に実施する。その結果を第3表に示す。

比較例1

全体無通電処理120秒間を行なう以外は、実

得られるリン酸塩処理試験片をブロックイソシアネートを架構剤とするアミン変性エポキシ樹脂カチオン型電剤塗料(日本ペイント社製「パワートップリー30ブラック」)で膜厚20μに塗装し(電圧250V、通電時間3分)、180℃で30分間焼付ける。

得られる電射塗装試験片を塩水噴霧試験 (JIS-Z-2371、35℃、2時間)→乾燥試験 (60℃、2時間)→湿潤試験 (50℃、相対湿度 95%、4時間) を1サイクルとして100サイクルの腐食試験に付し、上記パリからの塗膜のフクレ幅を測定する。結果を第1表に示す。

実施例4~6

リン酸亜鉛処理において第2表に示す条件にて 直流通電処理次いで連続して無通電処理を行なう 以外は、実施例1~3と同様に実施する。その結 果を第2表に示す。

実施例7

異なる配合のリン酸亜鉛処理液(Zn イオン1g /L、PO、イオン14 g/L、Mn イオン 0.

施例1と同様に実施する。その結果を第4表に示す。

比較例2

全体無通電処理120秒間を行なう以外は、実施例7と同様に実施する。その結果を第4表に示す。

比較例3

全体無通電処理120秒間を行なう以外は、実施例8と同様に実施する。その結果を第4表に示す。

第1表

77 I 2X			
·	実施例 1	実施例2	実施例3
処理条件			
無通電処理	90秒	110秒	100秒
通電処理	4A/dm²,30秒	10A/dm²,10秒	BA/dm²,20₱♭
化成皮膜			
皮膜量	2.5g/m ²	2.4g/m ²	2.48/m²
外観	灰白色、	灰白色、	灰白色、
(平面部)	均一級密	均一級密	均一級密
外観	青黑色	背 黒色	育黒色
(エッジ部分)			
腐食試験			
塗膜フクレ幅	2 mm	4 mm	3 mm

第2表

	実施例 4	実施例5	実施例 6
処理条件			
通電処理	4A/dm²,30秒	10A/dm²,10秒	BA/dm²,20₽♭
無通電処理	90秒	110秒	100#
化成皮膜			
皮膜量	2.3g/m²	2.3g/m²	2.3g/m²
外観	灰白色、	灰白色、	灰白色、
(平面部)	均一級密	均一級密	均一級密
外観	青黒色	青黒色	青黒色
(エッジ部分)			
腐食試験			·
盆膜フクレ幅	1.5 mm	2.5 mm	2 mm

第3表

	実施例?	実施例8	
処理条件			
通電処理	4A/dm²,30₺⁄	3A/dm²,20∯	
無通電処理	90秒	100秒	
化成皮膜			
皮膜量	2.4g/m²	2.2g/m²	
外觀	灰白色、	灰白色、	
(平面部)	均一級密	均一級密	
外 観 (エッジ部分)	青黑色 ·	· 背黒色	
腐食試験	-		
塗膜フクレ幅	1.5	2 aa	

第4表

	比較例1	比較例2	比較例3
化成皮膜			
皮膜量	2.3g/m²	2.4g/m²	2.2g/m²
外観	灰白色、	灰白色、	灰白色、
(平面部)	均一級密	均一級密	均一級密
外觀	灰白色	灰白色	灰白色
(エッジ部分)			
腐食試験	•		<u> </u>
塗膜フクレ幅	8 mm	8 mm	8 mm

###

Print Job Information:

Date: 4/13/2006

Time: 5:28:31 PM

Job Number: 115